# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

(9) BUNDESREPUBLIK **DEUTSCHLAND** 

nl gungsschrift DE 3445852 A1

(51) Int. Cl. 4: C07 D 211/90

C 07 D 405/04

C 07 D 409/04

C 07 D 413/04

A 61 K 31/44

C 07 D 491/048





**DEUTSCHES PATENTAMT** 

(21) Aktenzeichen: P 34 45 852.2 Anmeldetag: 15, 12, 84 Offenlegungstag: 19. 6.86

(7) Anmelder:

Bayer AG, 5090 Leverkusen, DE

(72) Erfinder:

Meyer, Horst, Dipl.-Chem. Dr.; Franckowiak, Gerhard, Dipl.-Chem. Dr.; Rosentreter, Ulrich, Dipl.-Chem. Dr.; Groß, Rainer, Dr.; Thomas, Günter, Dr., 5600 Wuppertal, DE; Schramm, Matthias, Dr., 5000 Köln, DE; Kayser, Michael, Dr., 5800 Hagen, DE; Seuter, Friedel, Dr.; Perzborn, Elisabeth, Dipl.-Biol. Dr.; Bechem, Martin, Dipl.-Biol. Dr., 5600 Wuppertal,

(A) Dihydropyridin-carbonsaureamide, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung in Arzneimitteln

Die vorliegende Erfindung betrifft 1,4-Dihydropyridincarbonsäureamide der allgemeinen Formel (I)

in welcher R1 bis R7 die in der Beschreibung angegebene Bedeutung haben, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung in Arzneimitteln, insbesondere zur Bekämpfung von Kreislauferkrankungen und Thrombosen.

### Patentansprüche

 1,4-Dihydropyridin-carbonsäureamide der allgemeinen Formel (I)

$$\begin{array}{c|c}
R^4 & R^5 & O & R^6 \\
R^4 & I & I \\
R^3 & R^1 & R^1
\end{array}$$
(I)

5 in welcher

10

15

R<sup>1</sup>, R<sup>3</sup> - gleich oder verschieden sind und

- für Cyan oder

für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 C-Atomen steht, das gegebenenfalls substituiert ist durch Halogen, Aryl, Heteroaryl, Carboxy, Alkoxy, Alkoxycarbonyl, Acyloxy oder Hydroxy,

R<sup>2</sup> - für Wasserstoff oder

 für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 C-Atomen steht,

R4 - für Wasserstoff, Nitro, Cyano oder

- für den Rest COR<sup>8</sup>, CO<sub>2</sub>R<sup>8</sup> oder SO<sub>2</sub>R<sup>8</sup> steht,

wobei

-2.

 $R^8$ für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches, gesättigtes oder ungesättigtes Alkyl mit bis zu 10 C-Atomen steht, das gegebenenfalls substituiert sein kann durch Halogen, Nitro, Cyan, Alkoxy, Alkyl-5 thio, Alkoxycarbonyl, Carboxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Aryl, Heteroaryl oder durch eine Aminogruppe, wobei die Aminogruppe gegebenenfalls Wasserstoff oder einen Substituenten oder zwei gleiche oder 10 verschiedene Substituenten aus der Gruppe Alkyl, Aralkyl trägt oder wobei diese Substituenten gegebenenfalls mit dem Stickstoffatom einen 5-7-gliedrigen Ring bilden, der als weiteres Heteroatom Sauerstoff-, 15 Schwefel-, und/oder Stickstoffatome enthalten kann und der mit C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl substituiert sein kann

oder wobei  $R^8$  eine direkte Bindung zu  $R^3$  darstellt (für  $R^3 \neq Cyan$ )

gleiche oder verschiedene Substituenten tragen kann, wobei als Substituenten geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Halogen, Cyan, Nitro, Trifluormethyl, Carbonamido, Sulfonamido, -SO<sub>2</sub>-Alkyl, Carboxy, Alkoxycarbonyl, Alkoxy, Alkylthio, in Betracht kommen und wobei Alkoxy und Alkylthio wiederum durch Halogen oder Aryl substituiert sein können, oder

30

25

R<sup>5</sup> - für den Rest

steht, wobei

X - Sauerstoff oder Schwefel und

R - Wasserstoff, Aryl oder Alkyl bedeutet,

oder

5 - Heteroaryl steht,

für geradkettiges oder verzweigtes, gegebenenfalls durch Heteroaryl substituiertes Alkyl steht

- für Cycloalkyl steht,

R<sup>6</sup> - für Wasserstoff oder

 für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 7 C-Atomen steht,

R<sup>7</sup> - für die Gruppe

$$\begin{array}{c|c}
R^{10} & R^{11} \\
\hline
R^{10} & R^{11}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\\
N - N \\
R^{12}
\end{array}$$

 $\begin{array}{c}
R^{10} & R^{11} \\
 & R^{12}
\end{array}$ oder

15 wobei

 $R^{10}$ ,  $R^{11}$  - gleich oder verschieden sein können und

- für Wasserstoff

für geradkettiges oder verzweigtes
 Alkyl mit bis zu 8 C-Atomen steht
 oder R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> gemeinsam einen
 3-7 gliedrigen Ring bilden,

20

die gleiche Bedeutung hat wie R<sup>6</sup> und wobei R<sup>6</sup> und R<sup>12</sup> gleich oder verschieden sein können,

in Form von Isomeren, Isomerengemischen, Racematen und optischen Antipoden sowie deren physiologisch unbedenkliche Salze.

- 2. Verbindungen gemäß Anspruch 1, in denen
  - R<sup>1</sup>, R<sup>3</sup> gleich oder verschieden sind und
    - für Cyan oder
- für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl
  mit bis zu 4 C-Atomen stehen, das gegebenenfalls substituiert ist durch ein
  oder mehrere Fluor, Chlor, Brom, Phenyl,

  C1-C2-Alkoxy, Acetyloxy, Benzoyloxy, Pyridyl, Furyl, Thienyl oder Hydroxy,
  - für Wasserstoff oder
     für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl
     mit bis zu 4 C-Atomen steht,
- für Wasserstoff, Nitro, Cyano oder

  für den Rest COR<sup>8</sup>, CO<sub>2</sub>R<sup>8</sup> oder SO<sub>2</sub>R<sup>8</sup>

  steht,

wobei

-5-

<sub>R</sub>8 für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches, gesättigtes oder ungesättigtes Alkyl mit bis zu 8 C-Atomen steht, das gegebenenfalls substituiert sein kann, 5 durch ein oder mehrere Fluor, Chlor, Brom, Nitro, Cyan, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, Carboxy, Phenyl, Pyridyl, Furyl, Thienyl, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder durch eine Aminogruppe, wobei die 10 Aminogruppe gegebenenfalls Wasserstoff und einen oder zwei gleiche oder verschiedene Substituenten aus der Gruppe C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl, Benzyl trägt, oder wobei diese Substituenten gegebenenfalls mit dem Stick-15 stoffatom einen 5-6-gliedrigen Ring bilden, der als weiteres Heteroatom Sauerstoff-, Schwefel- und/oder Stickstoffatome enthalten kann und der mit C1-C1-Alkyl substituiert sein kann,

oder wobei  $R^8$  eine direkte Bindung zu  $R^3$  darstellt (für  $R^3 \neq Cyan$ )

für C<sub>6</sub>-C<sub>14</sub>-Aryl steht, der gegebenenfalls
1-3 gleiche oder verschiedene Substituenten tragen kann, wobei als Substituenten geradkettiges oder verzweigtes C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, Fluor, Brom, Cyan, Nitro, Trifluormethyl, Carboxy, C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Alkoxycarbonyl

C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylthio
in Betracht kommen und wobei Alkoxy und
Alkylthio wiederum durch ein oder mehrere
Fluor, Chlor, Brom oder C<sub>6</sub>-C<sub>12</sub>-Aryl substituiert sein können, oder

Le A 23 464

20

25

- 51 --6.

für den Rest

steht,

wobei

- Sauerstoff oder Schwefel und X

 $R^9$ - Wasserstoff, Phenyl, Methyl oder Ethyl bedeutet,

oder

für Thienyl, Furyl, Pyrryl, Pyrazolyl, Imidazolyl, Oxazolyl, Thiazolyl, Pyridyl, Pyridazinyl, Pyrimidyl, Pyrazinyl, Benzimidazolyl, Benzoxazolyl, Benzoxadiazolyl, Chinolyl, Isochinolyl

oder

- für geradkettiges oder verzweigtes, gegebenenfalls durch Furyl, Thienyl oder Pyridyl substituiertes C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl steht, oder
- für  $C_4$ - $C_7$ -Cycloalkyl steht,
- für Pentafluorphenyl steht,
- $R^6$ für Wasserstoff oder

für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl 20 mit bis zu 5 C-Atomen steht,

5

10

$$R^7$$
 - für die Gruppe  $N - N$  oder  $R^{10}$   $R^{11}$   $R^{12}$   $R^{12}$   $R^{12}$   $R^{12}$  steht,

- 5 R<sup>10</sup>, R<sup>11</sup> gleich oder verschieden sein können und
  - für Wasserstoff,
  - für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 C-Atomen stehen oder R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> gemeinsam einen 4-7 gliedrigen Ring bilden,
  - R<sup>12</sup> die gleiche Bedeutung hat wie R<sup>6</sup> und wobei R<sup>6</sup> und R<sup>12</sup> gleich oder verschieden sein können.
- 15 3. Verbindungen gemäß Anspruch 1, in welchen
  - R<sup>1</sup>, R<sup>3</sup> gleich oder verschieden sind und
    - für Cyan,
    - für gegebenenfalls durch ein oder mehrere Fluor, Chlor, Brom, C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Alkoxycarbonyl, Acetyloxy, Pyridyl oder Hydroxy substituiertes Methyl oder Ethyl stehen,

20

R<sup>2</sup> - für Wasserstoff, Methyl oder Ethyl steht,

für Wasserstoff, Nitro, Cyano oder
für den Rest COR<sup>8</sup>, CO<sub>2</sub>R<sup>8</sup> oder SO<sub>2</sub>R<sup>8</sup> steht,

wobei

5 R<sup>8</sup> - für geradkettiges, verzweigtes oder
cyclisches, gesättigtes oder ungesättigtes
Alkyl mit bis zu 6 C-Atomen stehen, das
gegebenenfalls substituiert sein kann durch
ein oder mehrerer Fluor, Nitro, Cyan,

C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkylthio, Methylbenzylamino, Phenyl, Pyridyl, Trifluormethyl oder durch gegebenenfalls durch Methyl oder Ethyl substituierte Ringsysteme
wie Pyrrolidin, Pyrazolidin, Piperidin,
Piperazin, Morpholin oder Thiomorpholin

oder wobei  $R^8$  eine direkte Bindung zu  $R^3$  darstellt (für  $R^3 \neq Cyan$ ),

R<sup>5</sup> - für Phenyl steht, der gegebenenfalls 1 - 2 gleiche oder verschiedene Substituenten tragen kann, wobei als Substituenten Methyl, Trifluormethyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, gelten, wobei Alkoxy und Alkylthio wiederum durch ein oder mehrere Fluor oder Phenyl substituiert sein kann,

- für den Rest

S)

oder

20

- für Pentafluorphenyl, Thienyl, Furyl,
   Pyridyl oder Benzoxadiazolyl steht,
- für geradkettiges oder verzweigtes, gegebenenfalls durch Pyridyl substituiertes C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl steht, oder
- für Cyclopentyl, Cyclohexyl steht,
- R<sup>6</sup> für Wasserstoff oder
  - für geradkettiges oder verzweigtes C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl steht,
- 10  $\mathbb{R}^7$  für die Gruppe  $\mathbb{N} \mathbb{N}$  0 oder

$$\begin{cases} R^{16} & R^{1} \\ R^{12} & R^{1} \end{cases}$$
 steht

- R<sup>10</sup>, R<sup>11</sup> gleich oder verschieden sein können und
- für geradkettiges oder verzweigtes

  C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl stehen oder R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup>

  gemeinsam einen 5 7 gliedrigen Ring
  bilden,
- die gleiche Bedeutung hat wie R<sup>6</sup> und wobei R<sup>6</sup> und R<sup>12</sup> gleich oder verschieden sein können.

- Verbindungen gemäß Ansprüche 1 3 zur Bekämpfung von Erkrankungen.
- 5. Verbindungen gemäß Ansprüche 1 3 zur Behandlung von Herzinsuffienz, von Thrombosen, von Thromboembolien, von Ischämien, zur Beeinflussung des Blutzuckerspiegels, des Kreislaufs, als Koronartherapeutikum und Antiarrhythmikum.
  - Arzneimittel enthaltend eine Verbindung gemäß den Ansprüchen 1 - 3.
- 7. Verwendung der Verbindungen gemäß Ansprüche 1 3zur Bekämpfung von Erkrankungen.
- Verwendung der Verbindungen gemäß Ansprüche 1 3
   zur Behandlung von Herzinsuffienz, von Thrombosen,
   von Thromboembolien, von Ischämien, zur Beeinflussung
   des Blutzuckerspiegels, des Kreislaufs, als Koronar therapeutikum und Antiarrhythmikum.
  - 9. Verfahren zur Herstellung von 1,4-Dihydropyridincarbonsäureamiden der allgemeinen Formel (I)

20 in welcher

5

R<sup>1</sup>, R<sup>3</sup> - gleich oder verschieden sind und - für Cyan oder - M.

für geradkettiges oder verzweiges Alkyl mit bis zu 6 C-Atomen steht, das gegebenenfalls substituiert ist durch Halogen, Aryl, Heteroaryl, Carboxy, Alkoxy, Alkoxycarbonyl, Acyloxy oder Hydroxy,

5

R<sup>2</sup> - für Wasserstoff oder

für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl
 mit bis zu 6 C-Atomen steht,

10

für Wasserstoff, Nitro, Cyano oder für den Rest COR<sup>8</sup>, CO<sub>2</sub>R<sup>8</sup> oder SO<sub>2</sub>R<sup>8</sup> steht,

wobei

 $R^4$ 

R<sup>8</sup> -

für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches, gesättigtes oder ungesättigtes Alkyl mit bis zu 10 C-Atomen steht, das ge. gebenenfalls substituiert sein kann durch Halogen, Nitro, Cyan, Alkoxy, Alkylthio (jeweils mit bis zu 5 C-Atomen), Alkoxycarbonyl (mit bis zu 4 C-Atomen), Carboxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Aryl, Heteroaryl oder durch eine Aminogruppe, wobei die Aminogruppe gegebenenfalls Wasserstoff oder einen Substituenten oder zwei gleiche oder verschiedene Substituenten aus der Gruppe Alkyl, Aralkyl trägt oder wobei diese Substituenten gegebenenfalls mit dem Stickstoffatom einen 5-7-gliedrigen Ring bilden, der als weitere Heteroatome Sauerstoff-, Schwefel- und/oder Stickstoffatome enthalten kann und der mit C1-C6-Alkyl

substituiert sein kann.

15

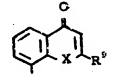
20

25

oder wobei  $R^8$  eine direkte Bindung zu  $R^3$  darstellt (für  $R^3 \neq Cyan$ )

R<sup>5</sup> - für Aryl steht, der gegebenenfalls 1-5 gleiche oder verschiedene Substituenten tragen kann, wobei als Substituenten geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Halogen, Cyan, Nitro, Trifluormethyl, Carboamido, Sulfonamido, -SO<sub>2</sub>-Alkyl, Carboxy, Alkoxycarbonyl, Alkoxy, Alkylthio in Betracht kommen und wobei Alkoxy und Alkylthio wiederum durch Halogen oder Aryl substituiert sein können, oder

R<sup>5</sup> - für den Rest



steht, wobei

x - Sauerstoff oder Schwefel
R<sup>9</sup> - Wasserstoff, Aryl oder Alkyl bedeutet,

oder

15

- für Heteroaryl steht,
- für geradkettiges oder verzweigtes, gegebenenfalls durch Heteroaryl substituiertes Alkyl steht,
- für Cycloalkyl steht,

20 R<sup>6</sup> - für Wasserstoff oder

 für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 7 C-Atomen steht,

$$R^7$$
 - für die Gruppe  $N - N$  oder  $R^{10}$   $R^{11}$   $R^{12}$   $R^{12}$   $R^{12}$ 

5

R<sup>10</sup>, R<sup>11</sup> - gleich oder verschieden sein können und - für Wasserstoff

- für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 C-Atomen stehen oder R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup>

gemeinsam einen 3 - 7 gliedrigen Ring bilden,

R<sup>12</sup> die gleiche Bedeutung hat wie R<sup>6</sup> und wobei R<sup>6</sup> und R<sup>12</sup> gleich oder verschieden sein können,

dadurch gekennzeichnet, daß man zur Herstellung derjenigen Verbindung, in denen  $R^8$  keine Bindung zu  $R^3$  aufweist,

 $/\overline{A}/$  Aldehyde der allgemeinen Formel (II)

$$\begin{array}{ccc}
R^{5}-C=0 & (II) \\
R
\end{array}$$

in welcher

R<sup>5</sup> die oben angegebene Bedeutung hat,

mit Ketoverbindungen der allgemeinen Formel (III)

in welcher R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> die angegebene Bedeutung haben,

oder deren Kondensationsprodukte der allgemeinen Formel (IV)

$$R^4$$
 $R^5$ 
 $O$ 
(IV)

in welcher  $\mathbb{R}^3$ ,  $\mathbb{R}^4$ ,  $\mathbb{R}^5$  die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Enaminen der allgemeinen Formel (V)

in welcher  $\mathbb{R}^1$ ,  $\mathbb{R}^2$ ,  $\mathbb{R}^6$ ,  $\mathbb{R}^7$  die oben angegebene Bedeutung haben,

umsetzt, oder

10

/B7 Aldehyde der allgemeinen Formel (II) und Ketoverbindungen der allgemeinen Formel (VI)

in welcher  $R^1$ ,  $R^6$ ,  $R^7$  die oben angegebene Bedeutung haben,

oder deren Kondensationsprodukte der allgemeinen Formel (VII),

in welcher  $R^1$ ,  $R^5$ ,  $R^6$ ,  $R^7$  die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Enaminen der allgemeinen Formel (VIII)

$$\begin{array}{c}
\mathbb{R}^4 \\
\mathbb{R}^3 \\
\mathbb{R}^2
\end{array}$$
(VIII)

-16

in welcher  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$  die oben angegebene Bedeutung haben, umgesetzt, oder

/C7 1,3-Dihydropyridin-carbonsäuren der allgemeinen Formel (IX)

$$\begin{array}{c}
R^4 \\
\downarrow \\
R^3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^5 \\
\downarrow \\
R^2
\end{array}$$
COOH
$$\begin{array}{c}
(IX)
\end{array}$$

in welcher R<sup>1</sup>-R<sup>5</sup> die oben angegebene Bedeutung haben, nach bekannten Methoden, gegebenenfalls über ein reaktives Säurederivat, mit Verbindungen der allgemeinen Formel (X),

$$\begin{array}{c}
HN \\
\downarrow \\
R
\end{array}$$
(X)

in welcher R<sup>6</sup>, R<sup>7</sup> die oben angegebene Bedeutung haben, gegebenenfalls in einem inerten organischen Lösungsmittel umsetzt,

oder zur Herstellung derjenigen Verbindungen, in denen R<sup>4</sup> für die Gruppe CO<sub>2</sub>R<sup>8</sup> steht und R<sup>8</sup> eine Bindung zu R<sup>3</sup> aufweist,

 $\angle \overline{D}$ 7 Verbindungen der allgemeinen Formel Ia

-17.

in welcher \_

 $R^{1}$ ,  $R^{2}$ ,  $R^{5}-R^{7}$  die oben angegebene Bedeutung haben,

R<sup>8</sup> keine direkte Bindung bedeutet und

X für Halogen steht,

- pyrolysiert oder falls X für O-Acetyl oder O-Benzylsteht, gegebenenfalls in Anwesenheit von Basen cyclisiert.
  - 10. Verfahren gemäß Anspruch 9 zur Herstellung der Verbindungen gemäß Formel I, in denen
- 10 R<sup>1</sup>, R<sup>3</sup> gleich oder verschieden sind und
  - für Cyan oder
  - für geradkettiges oder verzweigtes
    Alkyl mit bis zu 4 C-Atomen stehen,
    das gegebenenfalls substituiert ist
    durch ein oder mehrere Fluor, Chlor,
    Brom, Phenyl, C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Alkoxy, Acetyloxy, Benzoyloxy, Pyridyl, Furyl,
    Thienyl oder Hydroxy,
  - R<sup>2</sup> für Wasserstoff oder
- 20 für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 C-Atomen steht,
  - R<sup>4</sup> für Wasserstoff, Nitro, Cyano oder
    - für den Rest COR<sup>8</sup>, CO<sub>2</sub>R<sup>8</sup> oder SO<sub>2</sub>R<sup>8</sup> steht,

<sub>R</sub>8 für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches, gesättigtes oder ungesättigtes Alkyl mit bis zu 8 C-Atomen steht, das gegebenenfalls substituiert sein kann, durch 5 ein oder mehrere Fluor, Chlor, Brom, Nitro, Cyan, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, Carboxy, Phenyl, Pyridyl, Furyl, Thienyl, Trifluormethyl, Trifluormethoxy oder durch eine Aminogruppe, wobei die Aminogruppe ge-10 gebenenfalls Wasserstoff und einen oder zwei gleiche oder verschiedene Substituenten aus der Gruppe C1-C3-Alkyl, Benzyl trägt, oder wobei diese Substituenten gegebenenfalls mit dem Stickstoffatom einen 5-6-glie-15 drigen Ring bilden, der als weitere Heteroatome Sauerstoff-, Schwefel- und/oder Stickstoffatome enthalten kann und der mit C1-C<sub>A</sub>-Alkyl substituiert sein kann,

oder wobei  $R^8$  eine direkte Bindung zu  $R^3$  darstellt (für  $R^3 \neq Cyan$ )

Für C<sub>6</sub>-C<sub>14</sub>-Aryl steht, der gegebenenfalls

1 - 3 gleiche oder verschiedene Substitutenten tragen kann, wobei als Substitutenten geradkettiges oder verzweigtes C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, Fluor, Brom, Cyan, Nitro, Trifluormethyl, Carboxy, C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Alkoxycarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylthio in Betracht kommen und wobei Alkoxy und Alkylthio wiederum durch ein oder mehrere Fluor,

30

Chlor, Brom oder  $C_6$ - $C_{12}$ -Aryl substituiert sein können, oder

für den Rest

steht.

wobei

5

X - Sauerstoff oder Schwefel und
 R - Wasserstoff, Phenyl, Methyl oder Ethyl bedeutet,

oder

10

für Thienyl, Furyl, Pyrryl, Pyrazolyl, Imidazolyl, Oxazolyl, Thiazolyl, Pyridyl, Pyridazinyl, Pyrimidyl, Pyrazinyl, Benzimidazolyl, Benzoxazolyl, Benzoxadiazolyl, Chinolyl, Isochinolyl

#### oder

15

- für geradkettiges oder verzweigtes, gegebenenfalls durch Furyl, Thienyl oder Pyridyl substituiertes C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl steht, oder
- für C<sub>4</sub>-C<sub>7</sub>-Cycloalkyl steht,
- für Pentafluorphenyl steht,

20

- R<sup>6</sup> für Wasserstoff oder
  - für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 C-Atomen steht,
- R<sup>7</sup> für die Gruppe

$$\begin{array}{c}
R & R \\
N - N
\end{array}$$
oder

Le A 23 464

$$\begin{array}{cccc}
R^{10} & R^{11} \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
&$$

 ${\tt R}^{10}$ ,  ${\tt R}^{11}$ - gleich oder verschieden sein können und

- für Wasserstoff,

5

- für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 C-Atomen stehen oder R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> gemeinsam einen 4-7 gliedrigen Ring bilden,
- die gleiche Bedeutung hat wie R<sup>6</sup> und wobei R<sup>6</sup> und R<sup>12</sup> gleich oder verschieden sein können.
  - 11. Verfahren gemäß Anspruch 9 zur Herstellung der Verbindungen gemäß Formel I, in denen

 $R^{1}$ ,  $R^{3}$  - gleich oder verschieden sind und

15 - für Cyan,

- für gegebenenfalls durch ein oder mehrere Fluor, Chlor, Brom, C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Alkoxycarbonyl, Acetyloxy, Pyridyl oder Hydroxy substituiertes Methyl oder Ethyl stehen,
- 20 R<sup>2</sup> für Wasserstoff, Methyl oder Ethyl steht,
  - R<sup>4</sup> für Wasserstoff, Nitro, Cyano oder
     für den Rest COR<sup>8</sup>, CO<sub>2</sub>R<sup>8</sup> oder SO<sub>2</sub>R<sup>8</sup> steht,

5

10

Für geradkettiges, verzweigtes oder cyclische, gesättigtes oder ungesättigtes Alkyl mit bis zu 6 C-Atomen stehen, das gegebenenfalls substituiert sein kann durch ein oder mehrere Fluor, Nitro, Cyan, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkylthio, Methylbenzylamino, Phenyl, Pyridyl, Trifluormethyl oder durch gegebenenfalls durch Methyl oder Ethyl substituierte Ringsysteme wie Pyrrolidin, Pyrazolidin, Piperidin, Piperazin, Morpholin oder Thiomorpholin,

oder wobei  $R^8$  eine direkte Bindung zu  $R^3$  darstellt (für  $R^3 \neq Cyan$ ),

15 R<sup>5</sup> - für Phenyl steht, der gegebenenfalls 1 - 2 gleiche oder verschiedene Substituenten tragen kann, wobei als Substituenten Methyl, Trifluormethyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio gelten, wobei Alkoxy und Alkylthio wiederum durch ein oder mehrere Fluor oder Phenyl substituiert sein kann,

für Pentafluorphenyl, Thienyl, Furyl,
 Pyridyl oder Benzoxadiazolyl steht,

- für geradkettiges oder verzweigtes, gegebenenfalls durch Pyridyl substituiertes C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl steht, oder
- für Cyclopentyl, Cyclohexyl steht,
- 5 R<sup>6</sup> für Wasserstoff oder
  - für geradkettiges oder verzweigtes C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl steht,
  - $R^7$  für die Gruppe  $R^{i \circ R}$  oder N = N

- R<sup>10</sup>, R<sup>11</sup> gleich oder verschieden sein können und
  - für Wasserstoff oder
  - für geradkettiges oder verzweigtes

    C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl stehen oder R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup>

    gemeinsam einen 5 7 gliedrigen Ring
    bilden,
- R<sup>12</sup> die gleiche Bedeutung hat wie R<sup>6</sup> und wobei R<sup>6</sup> und R<sup>12</sup> gleich oder verschieden sein können.

20

- 12. Verfahren gemäß Ansprüche 9 11, dadurch gekennzeichnet, daß man die Verfahrensvarianten A und B bei Temperaturen von 10-200°C durchführt.
- 13. Verfahren gemäß Ansprüche 9 11, dadurch gekenn
  zeichnet, daß man die Verfahrensvariante C bei
  Temperaturen von -70°C bis +60°C durchführt.
  - 14. Verfahren gemäß Anspruch 9 11, dadurch gekennzeichnet, daß man die Verfahrensvariante D bei Temperaturen von 20-300°C durchführt.

BAYER AKTIENGESELLSCHAFT

5090 Leverkusen, Bayerwerk

Konzernverwaltung RP Patentabteilung

E/ABc

Dihydropyridin-carbonsäureamide, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung in Arzneimitteln

Die vorliegende Erfindung betrifft 1,4-Dihydropyridincarbonsäureamide, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung in Arzneimitteln, insbesondere zur Bekämpfung von Kreislauferkrankungen und Thrombosen.

Die Erfindung betrifft 1,4-Dihydropyridin-carbonsäureamide der allgemeinen Formel (I)

$$\begin{array}{c|c}
R^4 & R^5 & O & R^6 \\
R^3 & N & C-N & R^7 \\
R^3 & R^1 & R^1
\end{array}$$
(I)

in welcher

10

 $R^1$ ,  $R^3$  - gleich oder verschieden sind und

- für Cyan oder

- für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 C-Atomen steht, das gegebenenfalls

Le A 23 464

substituiert ist durch Halogen, Aryl, Heteroaryl, Carboxy, Alkoxy (mit bis zu 4 C-Atomen), Alkoxycarbonyl (mit bis zu 6 C-Atomen), Acyloxy (mit bis zu 7 C-Atomen) oder Hydroxy,

- 5 R<sup>2</sup> für Wasserstoff oder
   für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl
  mit bis zu 6 C-Atomen steht,
  - R<sup>4</sup> für Wasserstoff, Nitro, Cyano oder - für den Rest COR<sup>8</sup>, CO<sub>2</sub>R<sup>8</sup> oder SO<sub>2</sub>R<sup>8</sup> steht,
- wobei 10  $R^8$ für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches, gesättigtes oder ungesättigtes Alkyl mit bis zu 10 C-Atomen steht, das gegebenenfalls substituiert sein kann durch Halogen, Nitro, Cyan, Alkoxy, Alkylthio (jeweils mit bis zu 5 15 C-Atomen), Alkoxycarbonyl (mit bis zu 4 C-Atomen), Carboxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Aryl, Heteroaryl oder durch eine Aminogruppe, wobei die Aminogruppe gegebenenfalls Wasserstoff oder einen Substituenten oder zwei gleiche oder 20 verschiedene Substituenten aus der Gruppe Alkyl, Aralkyl trägt, oder wobei diese Substituenten gegebenenfalls mit dem Stickstoffatom einen 5-7gliedrigen Ring bilden, der als weitere Hetero-

oder wobei  $R^8$  eine direkte Bindung zu  $R^3$  darstellt (für  $R^3 \neq Cyan$ )

stituiert sein kann,

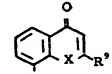
atome Sauerstoff-, Schwefel- und/oder Stickstoff-

atome enthalten kann und der mit C1-C6-Alkyl sub-

- 26

psi - für Aryl steht, der gegebenenfalls 1-5 gleiche oder verschiedene Substituenten tragen kann, wobei als Substituenten geradkettiges oder verzweigtes Alkyl (bis zu 6 C-Atome), Halogen, Cyan, Nitro, Trifluormethyl, Carbonamido, Sulfonamido, -SO<sub>2</sub>-Alkyl (bis zu 4 C-Atome), Carboxy, Alkoxycarbonyl (bis zu 4 C-Atome), Alkoxy, Alkylthio (jeweils bis zu 8 C-Atome) in Betracht kommen und wobei Alkoxy und Alkylthio wiederum durch Halogen oder Aryl substituiert sein können, oder

R<sup>5</sup> - für den Rest



steht, wobei

X - Sauerstoff oder Schwefel und R<sup>9</sup> - Wasserstoff, Aryl oder Alkyl bedeutet,

oder

15

- für Heteroaryl steht,
- für geradkettiges oder verzweigtes, gegebenenfalls durch Heteroaryl substituiertes Alkyl steht (bis 10 C-Atome),
- für Cycloalkyl (4-7 C-Atome) steht,

20 R<sup>6</sup> - für Wasserstoff oder

 für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 7 C-Atomen steht,

$$R^7$$
 - für die Gruppe  $R^{10}$   $R^{11}$ 

$$R^{10}$$
  $R^{11}$ 

$$R^{10}$$
  $R^{11}$ 

$$R^{10}$$
  $R^{11}$ 

$$R^{12}$$

$$R^{12}$$

 $R^{10}$ ,  $R^{11}$  - gleich oder verschieden sein können und

5 - für Wasserstoff

 für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 C-Atomen stehen oder R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> gemeinsam einen 3 - 7 gliedrigen Ring bilden,

R<sup>12</sup> - die gleiche Bedeutung hat wie R<sup>6</sup> und wobei 10 R<sup>6</sup> und R<sup>12</sup> gleich oder verschieden sein können,

in Form von Isomeren, Isomerengemischen, Racematen und optischen Antipoden sowie deren physiologisch unbedenkliche Salze.

Bevorzugte Verbindungen der Formel (I) sind solche, in welchen

 $R^{1}$ ,  $R^{3}$  - gleich oder verschieden sind und

- für Cyan oder
- für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit
  bis zu 4 C-Atomen stehen, das gegebenenfalls

  20 substituiert ist durch ein oder mehrere Fluor,
  Chlor, Brom, Phenyl, Alkoxy (bis zu 2 C-Atomen),

Le A 23 464

Acetyloxy, Benzoyloxy, Pyridyl, Furyl, Thienyl oder Hydroxy,

- R<sup>2</sup> für Wasserstoff oder
   für geradkettiges oder verzweig
- für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 5 bis zu 4 C-Atomen steht,
  - R<sup>4</sup> für Wasserstoff, Nitro, Cyano oder - für den Rest COR<sup>8</sup>, CO<sub>2</sub>R<sup>8</sup> oder SO<sub>2</sub>R<sup>8</sup> steht

wobei

R<sup>8</sup> - für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches,

gesättigtes oder ungesättigtes Alkyl mit bis zu

8 C-Atomen steht, das gegebenenfalls substituiert

sein kann, durch ein oder mehrere Fluor, Chlor,

Brom, Nitro, Cyan, Alkoxy, Alkylthio (jeweils mit

bis zu 4 C-Atomen), Carboxy, Phenyl, Pyridyl,

Furyl, Thienyl, Trifluormethyl, Trifluormethoxy

oder durch eine Aminogruppe wobei die Aminogrup-

oder durch eine Aminogruppe wobei die Aminogruppe gegebenenfalls Wasserstoff und einen oder zwei gleiche oder verschiedene Substituenten aus der Gruppe Alkyl (bis 3 C-Atome), Benzyl trägt, oder wobei diese Substituenten gegebenenfalls mit dem Stickstoffatom einen 5-6-gliedrigen Ring bilden, der als weitere Heteroatome Sauerstoff-, Schwefel- und/oder Stickstoffatome enthalten kann und der mit C1-C6-Alkyl substituiert sein kann,

25 oder wobei  $R^8$  eine direkte Bindung zu  $R^3$  darstellt (für  $R^3 \neq Cyan$ )

R<sup>5</sup> - für Aryl (6-14 C-Atomen) steht, der gegebenenfalls 1 - 3 gleiche oder verschiedene Substituenten tragen kann, wobei als Substituenten geradkettiges oder verzweigtes Alkyl (bis zu 4 C-Atome), Fluor, Chlor, Brom, Cyan, Nitro, Trifluor-methyl, Carboxy, Alkoxycarbonyl (bis 2 C-Atome), Alkoxy, Alkylthio (jeweils bis 6 C-Atome), in Betracht kommen und wobei Alkoxy und Alkylthio wiederum durch ein oder mehrere Fluor, Chlor, Brom oder Aryl (6-12 C-Atome) substituiert sein können, oder

für den Rest

steht,

wobei

X - Sauerstoff oder Schwefel und
 R<sup>9</sup> - Wasserstoff, Phenyl, Methyl oder Ethyl bedeutet,

15 oder

5

10

- für Thienyl, Furyl, Pyrryl, Pyrazolyl, Imidazolyl, Oxazolyl, Thiazolyl, Pyridyl, Pyridazinyl, Pyrimidyl, Pyrazinyl, Benzimidazolyl, Benzoxazolyl, Benzoxadiazolyl, Chinolyl, Isochinolyl oder
  - für geradkettiges oder verzweigtes, gegebenenfalls durch Furyl, Thienyl oder Pyridyl substituiertes Alkyl (bis 8 C-Atome) steht, oder
  - für Cycloalkyl (4-7 C-Atome) steht,
- 25 für Pentafluorphenyl steht,

- $R^6$ für Wasserstoff oder
  - für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 C-Atomen steht,

$$R^7$$
 - für die Gruppe  $R^{10}$   $R^{11}$  oder  $R^{10}$   $R^{11}$   $R^{12}$   $R^{12}$  wobei  $R^{12}$ 

5

10

- ${\tt R}^{10}$ ,  ${\tt R}^{11}$  gleich oder verschieden sein können und
  - für Wasserstoff,
  - für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 C-Atomen stehen oder R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> gemeinsam einen 4 - 7 gliedrigen Ring bilden,
- <sub>R</sub>12 die gleiche Bedeutung hat wie R<sup>6</sup> und wobei R<sup>6</sup> und R<sup>12</sup> gleich oder verschieden sein können.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I), 15

in welcher

- $R^1$ .  $R^3$ gleich oder verschieden sind und
  - für Cyan,
  - für gegebenenfalls durch ein oder mehrere Fluor, Chlor, Brom, Alkoxycarbonyl (bis 2 C-Atome), Acetyloxy, Pyridyl oder Hydroxy substituiertes Methyl oder Ethyl stehen,

20

## Le A 23 464

- 31-

R<sup>2</sup> - für Wasserstoff, Methyl oder Ethyl steht,

R<sup>4</sup> - für Wasserstoff, Nitro, Cyano oder

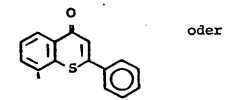
für den Rest COR<sup>8</sup>, CO<sub>2</sub>R<sup>8</sup> oder SO<sub>2</sub>R<sup>8</sup> steht,

wobei

5 R<sup>8</sup> - für geradkettiges, verzweigtes oder cyclisches, gesättigtes oder ungesättigtes Alkyl mit bis zu 6 C-Atomen steht, das gegebenenfalls substituiert sein kann durch ein oder mehrere Fluor, Nitro, Cyan, Alkoxy, Alkylthio (jeweils bis zu 3 C-Atome), Methylbenzylamino, Phenyl, Pyridyl, Trifluormethyl, oder durch gegebenenfalls durch Methyl oder Ethyl substituierte Ringsysteme wie Pyrrolidin, Pyrazolidin, Piperidin, Piperazin, Morpholin oder Thiomorpholin,

oder wobei  $R^8$  eine direkte Bindung zu  $R^3$  darstellt (für  $R^3 \neq Cyan$ ),

für den Rest



- für Pentafluorphenyl, Thienyl, Furyl, Pyridyl oder Benzoxadiazolyl steht,
- für geradkettiges oder verzweigtes, gegebenenfalls durch Pyridyl substituiertes Alkyl (bis
  6 C-Atome) steht, oder
- für Cyclopentyl, Cyclohexyl steht,
- R<sup>6</sup> für Wasserstoff oder
  - für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl (bis 3 C-Atome) steht,

10 
$$R^7$$
 - für die Gruppe  $R^{i \circ R^{1 \circ 1}}$  oder  $R^{i \circ R^{1 \circ 1}}$   $R^{i \circ R^{1 \circ$ 

5

- $R^{10}$ ,  $R^{11}$  gleich oder verschieden sein können und
  - für Wasserstoff oder
- für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl (bis 4-C-Atome) stehen oder R<sup>10</sup> und R<sup>11</sup> gemeinsam einen 5 7 gliedrigen Ring bilden,
- R<sup>12</sup> die gleiche Bedeutung hat wie R<sup>6</sup> und wobei 20 R<sup>6</sup> und R<sup>12</sup> gleich oder verschieden sein können.

#### Le A 23 464

Physiologisch unbedenkliche Salze können Salze der erfindungsgemäßen Stoffe mit anorganischen und organischen Säuren sein. Als Beispiele seien genannt: Hydrohalogenide, Hydrogensulfate, Sulfate, Hydrogenphosphate, Acetate,

5 Maleate, Citrate, Furmarate, Tartrate, Lactate oder Benzoate.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind neu und besitzen wertvolle pharmakologische Eigenschaften. Sie sind gefäßdilatierend und positiv inotrop. Aufgrund dieser Eigenschaften können sie zur Bekämpfung von Kreislauferkrankungen eingesetzt werden und stellen somit eine Bereicherung der Pharmazie dar.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I), in welcher

15 R<sup>1</sup>-R<sup>12</sup> die oben angegebene Bedeutung haben,

R<sup>8</sup> jedoch keine direkte Bindung zu R<sup>3</sup> ist,

erhält man, wenn man

 $/\overline{A}/$  Aldehyde der allgemeinen Formel (II)

$$R^{5}-C=0 \qquad (II)$$

in welcher

R<sup>5</sup> die oben angegebene Bedeutung hat,

Le A 23 464

-34-

mit Ketoverbindungen der allgemeinen Formel (III)

in welcher R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> die angegebene Bedeutung haben,

oder deren Kondensationsprodukte der allgemeinen Formel (IV)

$$R^4$$
 $R^5$ 
 $R^3$ 
 $O$ 
(IV)

in welcher  $\mathbb{R}^3$ ,  $\mathbb{R}^4$ ,  $\mathbb{R}^5$  die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Enaminen der allgemeinen Formel (V)

$$\begin{array}{c|c}
0 & R^6 \\
0 & R^7 \\
C-N & R^7
\end{array}$$
(V)

in welcher  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^6$ ,  $R^7$  die oben angegebene Bedeutung haben,

umsetzt, oder

10

-35.

/B7 Aldehyde der allgemeinen Formel (II) und Ketoverbindungen der allgemeinen Formel (VI)

in welcher  $R^1$ ,  $R^6$ ,  $R^7$  die oben angegebene Bedeutung haben,

oder deren Kondensationsprodukte der allgemeinen Formel (VII),

in welcher  $R^1$ ,  $R^5$ ,  $R^6$ ,  $R^7$  die oben angegebene Be10 deutung haben,

mit Enaminen der allgemeinen Formel (VIII)

- 36 -

in welcher  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$  die oben angegebene Bedeutung haben, umgesetzt, oder wenn man

/C̄/ 1,3-Dihydropyridin-carbonsäuren der allgemeinen Formel (IX)

$$\begin{array}{c}
R^4 & \downarrow R^5 \\
R^3 & \downarrow N \\
N \\
R^2 & R^1
\end{array}$$
(IX)

in welcher  $R^{1}-R^{5}$  die oben angegebene Bedeutung haben, nach bekannten Methoden, gegebenenfalls über ein reaktives Säurederivat, mit Verbindungen der allgemeinen Formel (X),

$$\begin{array}{c}
HN - \\
\downarrow \\
R^6
\end{array}$$
(X)

in welcher  $R^6$ ,  $R^7$  die oben angegebene Bedeutung haben, gegebenenfalls in einem inerten organischen Lösungsmittel umsetzt.

Als reaktive Säurederivate seien beispielhaft genannt: aktivierte Ester, Hydroxysuccinimidester, Säureimidazolide, gemischte Anhydride, Umsetzung mit Dicyclohexylcarbodiimid.

5

- 37.

Setzt man beispielsweise nach Verfahrensvariante /A/ als Ausgangsstoffe 2-Methoxybenzaldehyd, Acetessigsäuremethylester, oder das Kondensationsprodukt 3-Methoxybenzylidenacetessigsäuremethylester, und 3-Aminocrotonsäure-N-/6- oxo-1,6-dihydropyridazin-3-yl)phenyl/amid ein, so läßt sich die Reaktion durch folgendes Schema darstellen:

H

## -39.

Setzt man nach Verfahrensvariante  $\sqrt{\underline{B}}7$  als Ausgangsstoffe 2-Trifluormethylbenzaldehyd, Acetessigsäure-N- $\sqrt{4}$ -(6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl)phenyl7amid oder das Kondensationsprodukt 2-Trifluormethyl-benzylidenacetessigsäure-N- $\sqrt{4}$ -(6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl)phenyl7 amid und 3-Aminocrotonsäureethylester ein, so läßt sich die Reaktion durch folgendes Schema darstellen:

Le A 23 464

- 40

Setzt man nach Verfahrensvariante /C/ 1,4-Dihydro-2,6-dimethyl-3-nitro-4-(3-nitrophenyl)-5-carbonsäure mit Carbonyldiimidazol um und läßt das erhaltene Imidazolid mit 4-(6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl)anilin reagieren, so läßt sich die Reaktion durch folgendes Schema darstellen:

· 41.

Die als Ausgangsstoffe verwendeten Verbindungen der Formeln II-IV, VIII-X sind literaturbekannt oder können nach literaturbekannten Methoden hergestellt werden (vgl. D. Borrmann, "Umsetzung von Diketen mit Alkoholen, Phenolen und Merkaptanen" im Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Band VII/4, 230 ff. (1968); G. Jones, "The Knoevenagel Condensation" in Org. Reactions, Vol. VI, 204 ff (1967); A.C. Cope, J.Am.Chem.Soc. 67, 1017 (1945); Deutsche Offenlegungsschriften 2 165 260, 2 847 237 und 2 401 665; A. Dornow und W. Sassenberg, Liebigs Ann. Chem. 602, 14 (1957); EP-OS 71 819).

Die Verbindungen V, VI und VII sind neu. Sie können nach literaturbekannten Methoden, wie in den Beispielen beschrieben, hergestellt werden. Beispielsweise ebenfalls nach: D. Borrmann in Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Band VII/4, 230 ff (1968); G. Jones in Organic Reactions, Vol. VI, 204 ff (1967); S.A. Glickmann A.C. Cope in J. Amer. Chem. Soc. 67, 1017 (1945).

Als Verdünnungsmittel kommen für Verfahren A und B alle inerten organischen Lösungsmittel in Frage. Hierzu gehören bevorzugt Alkohole wie Methanol, Ethanol, Propanol, Isopropanol, Ether wie Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran oder Glykolmonoethylether, Eisessig, Pyridin, Dimethylformamid, Acetonitril, Dimethylsulfoxid oder Hexamethylphosphorsäuretriamid.

Für Verfahren C kommen die üblichen inerten organischen Lösungsmittel in Frage. Hierzu gehören bevorzugt chlo-

#### - 42

rierte Kohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, Trichlormethan, Tetrachlormethan oder 1,2-Dichlorethan, Ether wie Diethylether, Tetrahydrofuran, Dioxan oder 1,2-Dimethoxyethan, aromatische Kohlenwasserstoffe wie Toluol, Xylol, Acetonitril, Nitromethan, Dimethylformamid, Hexamethylphosphorsäuretriamid, Pyridin, Essigsäureethylester.

Die Reaktionstemperaturen für alle Verfahren können in einem größeren Bereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Verfahren A und B in einem Bereich von 10°C bis 200°C, bevorzugt von 20°C bis 150°C. Bei Verfahren C arbeitet man im allgemeinen in einem Bereich von -70°C bis +60°C, bevorzugt von -50°C bis +40°C.

Die Umsetzung kann bei Normaldruck, aber auch bei erhöh-15 tem Druck durchgeführt werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Normaldruck.

Bei der Durchführung der erfindungsgemäßen Verfahren ist das Verhältnis der an der Reaktion beteiligten Stoffe beliebig. Im allgemeinen arbeitet man jedoch mit molaren Mengen der Reaktanden. Bei Verfahren C hat es sich als zweckmäßig erwiesen, das Amin im bis zu 5fach molaren Überschuß einzusetzen.

Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) in welcher

25  $R^{1}-R^{3}$ ,  $R^{5}-R^{13}$  die oben angegebene Bedeutung haben,

- 45.

R<sup>4</sup> für die Gruppe CO<sub>2</sub>R<sup>8</sup> steht und für eine direkte Bindung zu R<sup>3</sup> steht

erhält man, wenn man Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia)

in welcher

10

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>5</sup> - R<sup>7</sup> die oben angegebene Bedeutung haben, keine direkte Bindung bedeutet und für Halogen, bevorzugt Chlor oder Brom steht

mit oder ohne Lösungsmittel pyrolysiert, oder falls X für O-Acetyl oder O-Benzyl steht, gegebenenfalls in Anwesenheit von Basen cyclisiert.

Die Pyrolyse kann mit oder ohne Lösungsmittel durchgeführt werden. Als Lösungsmittel kommen gegebenenfalls
alle üblichen inerten organischen Lösungsmittel in Frage.
Dazu zählen aromatische Kohlenwasserstoffe wie Benzol,
Toluol oder Xylol, Tetralin, Erdölfraktionen, Ether wie
Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykolmono- bzw.
diethylether, Halogenkohlenwasserstoffe wie Di-, Trioder Tetrachlormethan, Dichlor- oder Trichlorethylen.

Die Pyrolyse wird in einem Temperaturbereich von 20°C bis 300°C, bevorzugt von 40°C bis 250°C durchgeführt.

# - 44

Die Pyrolyse kann bei normalem, erhöhtem oder erniedrigten Druck durchgeführt werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Normaldruck.

Als Basen eignen sich die üblichen Basen wie zum Beispiel Alkali- oder Erdalkalihydroxide, besonders Natrium-, Kalium-, Calciumhydroxid oder Amin wie Ammoniak, Triethylamin, Pyridin. Die Cyclisierung kann in den üblichen Lösungsmitteln wie aromatische Kohlenwasserstoffe (z.B. Benzol, Toluol) Alkoholen (Ethanol, Propanol, Methanol) oder Essigsäure durchgeführt werden. Die Cyclisierung erfolgt bei Temperaturen von 0°C bis 200°C, bevorzugt bei 20-150°C.

Verwendet man als Ausgangsstoff 2-Brommethyl-1,4-dihydro-6-methyl-4-(2-trifluormethylphenyl)pyridin-3,5-dicarbon-säure-3-methylester-5-N-/4-(6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyri-dazin-3-yl)phenyl/amid, so läßt sich die Reaktion durch folgendes Schema verdeutlichen:

Die vorstehenden Herstellungsverfahren sind lediglich zur Verdeutlichung angegeben. Die Herstellung der Verbindungen Le A 23 464 der Formel (I) ist nicht auf diese Verfahren beschränkt, sondern jede Modifikation dieser Verfahren ist in gleicher Weise für die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen anwendbar.

- Die erfindungsgemäßen Verbindungen existieren in steroisomeren Formen, die sich entweder wie Bild und Spiegelbild (Enantiomere) oder die sich nicht wie Bild und
  Spiegelbild (Diastereomere) verhalten. Die Erfindung betrifft sowohl die Antipoden als auch die Racemformen sowie
  Diastereomerengemische. Die Racemformen lassen sich ebenso wie die Diastereomeren in bekannter Weise in die
  stereoisomer einheitlichen Bestandteile trennen (vgl.
  E.L. Eliel, Stereochemistry of Carbon Compounds, McGraw
  Hill, 1962).
- 15 Die erfindungsgemäßen Verbindungen haben eine positiv inotrope und koronardilatierende Wirkung und zeigen somit ein nicht vorhersehbares und wertvolles pharmakologisches Wirkspektrum. Sie können als kreislaufbeeinflussende Mittel, als Koronartherapeutika, Antiarrhythmika, zur Behandlung von Herzinsuffiziens und zur Beeinflussung des Blutzuckerspiegels eingesetzt werden. Darüber hinaus wirken die neuen Stoffe thrombozytenaggregationshemmend und eignen sich damit zur Behandlung von Thrombosen, Thromboembolien sowie Ischämien.
- Die inotropen und koronardilatierenden Wirkungen werden am isoliert perfundierten Herzen des Meerschweinchens gefunden, wobei besonders solche Verbindungen bevorzugt sein sollen, die neben einer die Kontraktilität des isolierten Herzens steigernden eine der Perfusionsdruck senkenden und damit die Koronarien dilatierende Wirkung

aufweisen.

Dazu werden die Herzen von 250 bis 350 g schweren Albino Meerschweinchen verwendet. Die Tiere werden mit einem Schlag auf den Kopf getötet, der Thorax geöffnet, in die freipräparierte Aorta eine Metallkanüle eingebunden und der linke Vorhof geöffnet. Das Herz wird mit den Lungen aus 5 dem Thorax herausgetrennt und über die Aortenkanüle an die Perfusionsapparatur bei laufender Perfusion angeschlossen. Die Lungen werden an den Lungenwurzeln abgetrennt. Als Perfusionsmedium dient Krebs-Henseleit-Lösung (2) (118,5 mmol/l NaCl, 4,75 mmol/l KCl, 1,19 mmol/l 10  $KH_2PO_4$ , 1,19 mmol<sub>7</sub>1 MgSO<sub>4</sub>, 25 mmol/1 NaHCO<sub>3</sub>, 0,013 mmol/1 NaEDTA), deren CaCl, je nach Bedarf variiert wird, in der Regel jedoch 1,2 mmol/l beträgt. Als energielieferndes . Substrat werden 10 mmol/l Glucose zugesetzt. Vor der Perfusion wird die Lösung partikelfrei filtriert. Die Lö-15 sung wird mit Carbogen (95 % O2, 5 % CO2 zur Aufrechterhaltung des pH-Werten von 7,4) begast. Die Herzen werden mit konstantem Fluß (10 ml/min) bei 32°C mittels einer Rollenquetschpumpe perfundiert.

Zur Messung der Herzfunktion wird ein flüssigkeitsgefüllter Latexballon, der über eine Flüssigkeitssäule mit einem Druckaufnahmer verbunden ist, durch den linken Vorhof in den linken Ventrikel eingeführt und die isovolumetrischen Kontraktionen auf einem Schnellschreiber registriert.
(Ope, L., J.Physiol. 180 (1965) 529-541). Der Perfusionsdruck wird mittels eines Druckaufnehmers, der vor dem Herzen mit dem Perfusionssystem in Verbindung steht, registriert. Unter diesen Bedingungen zeigt eine Senkung des Perfusionsdrucks eine Koronardilatation, eine Steigerung der links ventrikulären Druckamplitude einen Anstieg der Herzkontraktilität an.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden in geeigneten Verdünnungen in das Perfusionssystem kurz vor den isolierten Herzen infundiert.

In der folgenden Tabelle sind die kontraktilitätssteigernden und koronardilatierenden Effekte am isoliert perfundierten Meerschweinchenherzen von einigen Beispielen aufgeführt.

Tabelle: Isoliert perfundiertes Meerschweinchenherz.

Kontraktionsamplitude-steigender und Perfusionsdruck
senkender Effekt einiger erfindungsgemäßer Verbindungen

(prozentuale Änderung gegenüber Kontrollbedingungen).

Beispiel-Nr.	Konz 10 <sup>-7</sup>	entra	tion (g/ml) 10 <sup>-6</sup>		
	KA	PD	KA	PD	
2	+12	- 7	+101	-41	
3	+44	-18	+101 + 52	-39	
6	+43	-19	+67	-40	

KA = Kontraktionsamplitude

PD = Perfusionsdruck

15 Die thrombozytenaggregationshemmende Wirkung wurde in folgenden Versuchsanordnungen gefunden:

#### a) in Plasma

Für die in vitro Versuche wurde Blut von gesunden Probanden beiderlei Geschlechts verwendet. Als Anti-Le A 23 464 koagulans wurden einem Teil 3,8 %iger wäßriger Natriumzitratlösung 9 Teile Blut zugemischt. Mittels Zentrifugation erhält man aus diesem Blut plättchenreiches Zitratplasma (PRP) (Literatur: Jürgens/Beller, Klinische Methode der Blutgerinnungsanalyse; Thieme Verlag, Stuttgart 1959).

Für diese Untersuchungen wurden 0,8 ml PRP und 0,1 ml der Wirkstofflösung bei 37°C im Wasserbad vorinkubiert. Anschließend wurde die Thrombozytenaggregation nach der turbidometrischen Methode (Literatur: Born, B.V.R., J. Physiol. (London), 162, 67, 1962) im Aggregometer bei 37°C bestimmt (Literatur: Therapeutische Berichte 47, 80-86, 1975). Hierzu wurde die vorinkubierte Probe mit 0,1 ml Kollagen, einem aggregationsauslösenden Agens, versetzt. Die Veränderung der optischen Dichte in der Probe des PRP wurde während einer Zeitdauer von 6 Minuten aufgezeichnet und der Ausschlag nach 6 Minuten bestimmt. Hierzu wird die prozentuale Hemmung gegenüber der Kontrolle errechnet.

Beispiel-Nr.	Grenzkonzentration	für	Hemmung	(mg/1)
3	0,01 - 0,003			
. 5 5	0,1 - 0,03			
. 6	0,3 - 0,1	, .		
7	3 – 1			
9	3 – 1		•	
10	0,1 - 0,03			
11	0,03 - 0,01			
12	0.03 - 0.01			
13	0,03 - 0,01		•	
24	0,03 - 0,01			
55	1 - 0,3			
56	0,3 - 0,1			

5

10

15

Die neuen Wirkstoffe können in bekannter Weise in die üblichen Formulierungen übergeführt werden, wie Tabletten, Kapseln, Dragees, Pillen, Granulate, Aerosole, Sirupe, Emulsionen, Suspensionen und Lösungen, unter Verwendung inerter, nicht toxischer, pharmazeutisch geeigneter Trägerstoffe oder Lösungsmittel. Hierbei soll die therapeutisch wirksame Verbindung jeweils in einer Konzentration von etwa 0,5 bis 90 Gew.-% der Gesamtmischung vorhanden sein, d.h. in Mengen, die ausreichend sind, um den angegebenen Dosierungsspielraum zu erreichen.

Die Formulierungen werden beispielsweise hergestellt durch Verstrecken der Wirkstoffe mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln, wobei z.B. im Fall der Benutzung von Wasser als Verdünnungsmittel gegebenenfalls organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden können.

Als Hilfsstoffe seien beispielsweise aufgeführt:

Wasser, nicht-toxische organische Lösungsmittel, wie
20 Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), pflanzliche öle
(z.B. Erdnuß-/Sesamöl), Alkohole (z.B. Ethylalkohol,
Glycerin), Glykole (z.B. Propylenglykol, Polyethylenglykol), feste Trägerstoffe, wie z.B. natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide),
25 synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate), Zucker (z.B. Rohr-, Milch- und Traubenzucker), Emulgiermittel (z.B. Polyoxyethylen-Fett-

5

10

säure-Ester), Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate), Dispergiermittel (z.B.
Lignin, Sulfitablaugen, Methylcellulose, Stärke und
Polyvinylpyrrolidon) und Gleitmittel (z.B. Magnesiumstearat, Talkum, Stearinsäure und Natriumlaurylsulfat).

Die Applikation erfolgt in üblicher Weise, vorzugsweise oral oder parenteral, insbesondere perlingual oder intravernös. Im Falle der oralen Anwendung können Tabletten selbstverständlich außer den genannten Trägerstoffen auch Zusätze, wie Natriumcitrat, Calciumcarbonat und Dicalciumphosphat zusammmen mit verschiedenen Zuschlagstoffe, wie Stärke, vorzugsweise Kartoffelstärke, Gelatine und dergleichen enthalten. Weiterhin können Gleitmittel, wie Magnesiumstearat, Natriumlaurylsulfat und Talkum zum Tablettieren mitverwendet werden. Im Falle wäßriger Suspensionen und/oder Elixieren, die für orale Anwendungen gedacht sind, können die Wirkstoffe außer den obengenannten Hilfsstoffen mit verschiedenen Geschmacksaufbesseren oder Farbstoffe versetzt werden.

Für den Fall der parenteralen Anwendung können Lösungen der Wirkstoffe unter Verwendung geeigneter flüssiger Trägermateialien eingesetzt werden.

Im allgemeinen hat es sich als vorteilhaft erwiesen, bei intravenöser Applikation Mengen von etwa 0,001

bis 1 mg/kg, vorzugsweise etwa 0,01 bis 0,5 mg/kg
Körpergewicht zur Erzielung wirksamer Ergebnisse zu verabreichen, und bei oraler Applikation beträgt die Dosierung etwa 0,01 bis 20 mg/kg, vorzugsweise 0,1 bis 10 mg/kg Körpergewicht.

10

#### - 51-

Trotzdem kann es gegebenenfalls erforderlich sein, von den genannten Mengen abzuweichen, und zwar in Abhängigkeit vom Körpergewicht des Versuchstieres bzw. der Art des Applikationsweges, aber auch aufgrund der Tierart 5 und deren individuellem Verhalten gegenüber dem Medikament bzw. deren Art von dessen Formulierung und dem Zeitpunkt bzw. Intervall, zu welchem die Verabreichung erfolgt. So kann es in einigen Fällen ausreichend sein, mit weniger als der vorgenannten Mindestmenge auszu-10 kommen, während in anderen Fällen die geannte obere Grenze überschritten werden muß. Im Falle der Applikation größerer Mengen kann es empfehlenswert sein, diese in mehrere Einzelgaben über den Tag zu verteilen. Für die Applikation in der Humanmedizin ist der gleiche 15 Dosierungsspielraum vorgesehen. Sinngemäß gelten hierbei auch die obigen Ausführungen.

### Beispiel 1

5

4-(2-Benzylmercaptophenyl)-1,4-dihydro-2,6-dimethyl-5-nitro-pyridin-3-carbonsäure-N- $\sqrt{4}$ -(6-oxo-1,4,5,6-tetra-hydropyridazin-3-yl)phenyl7amid

$$CH_{2}-S$$

$$O_{2}N$$

$$H_{3}C$$

$$N$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

a) Acetessigsäure-N- $\sqrt{4}$ -(6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl)phenyl $\sqrt{2}$ amid

20 g (0,106 mol) 3-(4-Aminophenyl)-6-oxo-1,4,5,6-tetra-hydropyridazin werden in 250 ml DMF mit 9,47 g (8,7 mol)

Diketen bei Raumtemperatur 12 h gerührt. Nach Einengen wird mit 100 ml Ethanol aufgekocht und nach dem Abkühlen abfiltriert.

Ausbeute: 22,9 g (79,2 % d.Th.) Schmp.: 206°C

15 b) 3-Aminocrotonsäure-N-/4-(6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyri-dazin-3-yl)phenyl7-amid

-53.

12,5 g (45,7 mmol) Acetessigsäure-N-/4-(6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-y1)phenyl/-amid werden in 225 ml konz. wäßr. NH<sub>3</sub> 2 h am Rückfluß erhitzt. Nach dem Abkühlen wird abgesaugt und mit Wasser neutral gewaschen.

- 5 Ausbeute: 10,8 g (87 % d.Th.) Schmp.: 237°C
  - c) 4-(2-Benzylmercaptophenyl)-1,4-dihydro-2,6-dimethyl-5-nitro-pyridin-3-carbonsäure-N-/4-(6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl)phenyl7amid
- 10 mMol 2-Benzylmercaptobenzaldehyd, 15 mMol Nitroaceton und 10 mMol 3-Aminocrotonsäure-N-/4-(6-oxo1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl)-phenyl/-amid
  werden in 30 ml Isopropanol 10 h auf 60-70°C erhitzt. Die Reaktionsmischung wird nach Einengen und
  Aufnehmen in Chloroform an Kieselgel mit Chloroform
  unter Zugabe von Methanol chromatografiert. Das
  Produkt wird aus Isopropanol umkristallisiert.

Ausbeute: 32 % d.Th. Schmp.: 240-242°C (Z)

## 20 Beispiel 2

1,4-Dihydro-2,6-dimethyl-5-nitro-4-(2-trifluormethyl-phenyl)-pyridin-3-carbonsäure-N- $\sqrt{4}$ -(6-oxo-1,4,5,6-tetra-hydropyridazin-3-yl)phenyl $\sqrt{1}$ -amid

10 mMol 2-Nitro-1-(2-trifluormethylphenyl)-buten-1-on-3 und 10 mMol 3-Aminocrotonsäure-N-/4-(6-oxo-1,4,5,6-tetra-hydropyridazin-3-yl)-phenyl/ amid werden in 30 ml Iso-propanol 8 h auf 60-70°C erhitzt. Das Produkt kristallisiert aus der warmen Reaktionsmischung aus und wird durch Umkristallisation aus Chloroform gereinigt.

Ausbeute: 62 % d.Th.

Schmp.: 208°C

#### 10 Beispiel 3

1,4-Dihydro-4-(2-methoxyphenyl)-2,6-dimethyl-pyridin-3,5-dicarbonsäure-3-ethylester-5-N- $\sqrt{4}$ -(6-oxo-1,4,5,6-tetra hydropyridazin-3-yl)phenyl $\sqrt{2}$ amid

10 mMol o-Methoxybenzylidenacetessigsäure-ethylester und 10 mMol 3-Aminocrotonsäure-N-/4-(6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl)-phenyl werden in 20 ml Diglykol 6 h auf 120°C erhitzt. Nach dem Abkühlen wird auf Eis gegossen, der Niederschalg wird abgesaugt, getrocknet und aus Essigester umkristallisiert.

Ausbeute: 71 % d.Th.

Schmp.: 244°C

#### Beispiel 4

2-Methyl-4-(3-nitrophenyl)-5-oxo-1,4,5,7-tetrahydrofuro-/3,5-b7pyridin-3-carbonsäure-N-/4-(6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyrazin-3-yl)phenyl7amid

10 mMol 4-Chlor-2-ethoxycarbonyl-1-(3-nitrophenyl)-buten15 1-on-3 und 10 mMol 3-Aminocrotonsäure-N-/4-(6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl)phenyl/amid werden in 25 ml
Eisessig 12 h auf 80°C erhitzt. Das Produkt kristallisiert beim Abkühlen aus und wird aus Eisessig umkristallisiert.

20 Ausbeute: 52 % d.Th. Schmp.: 225-30°C (Z)

4-/3-Nitrophenylbenzyliden) acetoacetylamino7phenyl-4,5-dihydro-3-(2H) pyridazinon

10 ml Mol 3-Nitrobenzaldehyd und 10 mMol Acetessigsäure-N-/4-(6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyridazin-3-yl)phenyl/-amid 5 werden mit 1 g Piperidinacetat in 150 ml Dimethylformamid auf 90°C erhitzt. Nach 12 h gießt man den Ansatz auf Eiswasser, filtriert den Niederschlag ab und reinigt ihn durch Auskochen mit Ethanol.

Ausbeute: 62 % d.Th.

10 Schmp.: 241°C

## Beispiel 5

1,4-Dihydro-2,6-dimethyl-4-(2-nitrophenyl)-pyridin-3,5-dicarbonsäure-3-ethylester-5-N/ $\overline{4}$ -6-oxo-1,4,5,6-tetrahy-dropyridazin-3-yl)phenyl/amid

H<sub>5</sub>C<sub>2</sub>O<sub>2</sub>C 
$$\stackrel{|}{\underset{H}{\longrightarrow}}$$
 CH<sub>3</sub>  $\stackrel{|}{\underset{H}{\longrightarrow}}$   $\stackrel{|}{\underset{H}{\longrightarrow}}$   $\stackrel{|}{\underset{H}{\longrightarrow}}$   $\stackrel{|}{\underset{H}{\longrightarrow}}$   $\stackrel{|}{\underset{H}{\longrightarrow}}$   $\stackrel{|}{\underset{H}{\longrightarrow}}$   $\stackrel{|}{\underset{H}{\longrightarrow}}$ 

Zu einer Lösung von 10 mMol 1,4-Dihydro-2,6-dimethyl-4-(2-nitrophenyl)-pyridin-3,5-dicarbonsäure-monoethylester in 50 ml absol. Tetrahydrofuran gibt man bei Raumtemperatur 12 mMol Carbonyldiimidazol, die Lösung wird dann

- 34 -- 57.

30 Min. im Rückfluß erhitzt. Dann gibt man 10 mMol 3-Aminocrotonsäure-N-/4-(6-oxo-1,4,5,6-tetrahydropyrida-zin-3-yl)pheny½7amid und 50 mg Natriummethylat hinzu. Die Mischung wird 3 h im Rückfluß erhitzt, das Lösungsmittel im Vak. abgedampft und der Rückstand aus Isopropanol umkristallisiert.

Ausbeute: 82 % der Theorie

Schmp.: 262°C

Die weiteren, in den nachfolgenden Tabellen aufgeführten

10 Beispiele wurden analog den vorstehend beschriebenen

Verfahren erhalten.

Tabelle 1

$$R^4$$
 $CH_3$ 
 $R^5$ 
 $CH_3$ 
 $R^{11}$ 

Beispiel Nr.	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup> .	R <sup>5</sup> .	R <sup>11</sup>	Fp. <u>⟨°</u> C҈/
6	сн3	∞ <sub>2</sub> c <sub>2</sub> н <sub>5</sub>	NO <sub>2</sub>	H	205
7	CH <sub>3</sub>	∞ <sub>2</sub> c <sub>2</sub> н <sub>5</sub>	CF <sub>3</sub>	H	182
8 .	CH <sub>3</sub>	со <sub>2</sub> сн <sub>3</sub>	H2CS-Q	H	236
9	CH3COOCH2	∞ <sub>2</sub> c <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	CF <sub>3</sub>	н	170
10	CH <sub>3</sub>	∞ <sub>2</sub> e <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	C1 c1	н	185
11	сн3	∞ <sub>2</sub> cH <sub>3</sub>		н	201
12	СНЗ	ω <sub>2</sub> c <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	F	н	236
	}	1	1	ı	1

Beispiel Nr.	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	R <sup>11</sup>	Fp. Z̄c̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄̄
13	CH <sub>3</sub>	∞ <sub>2</sub> с <sub>2</sub> н <sub>5</sub>		H	162
14	СН3	∞ <sub>2</sub> c <sub>2</sub> н <sub>5</sub>	s	H	
15	СН3	COCH <sup>3</sup>	NO <sub>2</sub>	н	
16	CE3	∞ <sub>2</sub> с <sub>2</sub> н <sub>5</sub>	N S	H	
17	CH3	∞ <sub>2</sub> с <sub>2</sub> н <sub>5</sub>	C1	H	262
18	CH <sub>3</sub>	∞ <sub>2</sub> c <sub>2</sub> r <sub>5</sub>	C1 C1	Ħ	162
19	CH <sub>3</sub>	ω <sub>2</sub> c <sub>2</sub> H <sub>5</sub>		н	
20	CH <sub>3</sub>	со <sub>2</sub> с <sub>2</sub> н <sub>5</sub>	OCH <sub>3</sub>	H	
21	сн <sub>2</sub> сн <sub>2</sub> сн <sub>3</sub>	ω <sub>2</sub> c <sub>2</sub> н <sub>5</sub>	CF <sub>3</sub>	H	174

Le A 23 464

Beispiel Nr.	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup> ∵	R <sup>5</sup>	R <sup>11</sup>	Fp. <u>/</u> °C॒/
. 22	CH <sup>3</sup>	со <sub>2</sub> с <sub>2</sub> н <sub>5</sub>	F F F	Ħ	218
23	сн3	со <sub>2</sub> сн <sub>3</sub>	F NO <sub>2</sub>	н	238
24	сн3	со <sub>2</sub> сн <sub>3</sub>	NO <sub>2</sub>	н	228
25	CH <sub>3</sub>	сосн3	NO <sub>2</sub>	H	262
26	CH3	CO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	CF <sub>3</sub>	Ħ	267
27	CE <sub>3</sub>	coce3	CF <sub>3</sub>	н	183
28	СН3	COCH <sub>3</sub>	Ci ci	Н	226
29	сн3	NO <sub>2</sub>	OCH <sub>2</sub> -O	н	247
<b>30</b> -	CH <sub>3</sub>	NO <sub>2</sub>	OCHF <sub>2</sub>	н	247

Beispiel Nr.	R³	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	R <sup>1</sup> 1	Fp.[°C]
31	СНз	NO <sub>2</sub>	NO <sub>2</sub>	H	158
32	CH <sub>3</sub>	NO 2	NO <sub>2</sub>	Ħ	209
33	CH <sub>3</sub>	NO <sub>2</sub>	S_CH2	Б	226
34	СНз	NO z	Сн.	H	209
35	C#3	NO 2	Cl	Н	215
36	CĦ₃	NO 2	CN	Н	264
37	СНз	NO 2		H	194
38	Сн₃	NO 2	N O	Н	256

Le A 23 464

Beispiel Nr.	R <sup>3</sup> .	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	R <sup>11</sup>	Fp.[°C]
39	СНэ	NO 2	F F	Н	219
40	CH₃	NO 2	Cl	н	251
41	СН₃	NO 2	OCF 3	H	233
42	CH 3	NO 2	s 🗸	Н	185
43	СН₃	NO <sub>2</sub>	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> -CH <sub>3</sub>	н	205
44	CH 3	н		н	194
45	CH 3	NO <sub>2</sub> ,	OCH 3	Н	175
46	Сн	NO 2		н	217
47	Сн 3	NO <sub>2</sub>	$\Diamond$	н	189
	1	1	1	1	1

	••				
Beispiel Nr.	R³	R <sup>4</sup>	R*	R <sup>11</sup>	Fp. [°C]
48	CH 3	NO 2	Cl	Н	260
49	CH <sub>3</sub>	NO 2	-сн2 -сн3	н	131
50	СН3	NO 2	CF,	н	256
51	СНз	NO 2		Н	258
52	CH 3	NO 2		Н	220
53	- CH <sub>2</sub>	OC -	Cı	H	259
- 54	CH,	CO2CH3	CH <sub>2</sub> - CH <sub>3</sub> -	н	140–160
<b>5</b> 5	CH,	∞³ (CH³) ½ (¬¼	-{_N	н	200
56	CH,	∞, (CH <sub>2</sub> ) √ (V	CE2 - CH3 -	н	110–170
57	CH,	ch, ch, -(-N)	CH <sub>2</sub> - CH <sub>3</sub>	н	180 (Zers.)

Beispiel Nr.	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>s</sup>	R <sup>11</sup>	Fp.[°C]
58	СН	CO2C3H7	CF,	Н	241
59	СН 3	CO 2 CH 3	Ç, cf,	н	193
60	CH <sub>3</sub>	CO₂CH₂CH=CH₂	NO <sub>2</sub>	н	
61	CH 3	CO₂CH₂C≔CH	NO <sub>2</sub>	н	
62	СН₃	SO₂CH₃	NO <sub>2</sub>	н	238
63	CH <sub>3</sub>	CO₂CH₃	OCH 3	Н	208
64	СНз	CO <sub>2</sub> C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> -ņ	OCH 3	н	190
65	CH <sub>3</sub>	CO <sub>2</sub> C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> -n	OCH 3	н	192
66	CH <sub>3</sub>	CO <sub>2</sub> C <sub>6</sub> H <sub>13</sub> -n	Cl	Н	208

Beispiel Nr.	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	R <sup>11</sup>	Fp.[°C]
67	CH <sub>3</sub>	CO <sub>2</sub> C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> -n	NO <sub>2</sub>	н	261
68	CH₃	CO <sub>2</sub> C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> -n	NO <sub>2</sub>	H	251
69	CH <sub>3</sub>	CO <sub>2</sub> C <sub>2</sub> H <sub>4</sub> OCH <sub>3</sub>	CF <sub>3</sub>	H	258
70	CH 3 . —	CO <sub>2</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	CC2H5	н	222
71	CH <sub>3</sub>	CO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	C₂H <sub>5</sub>	Н	254
72	CH 3	CO <sub>2</sub> C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> -n	C 2H	H	254
73	СНз	CO <sub>2</sub> C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> ⊸n	₩ C2H5	H	244
74	CH <sub>3</sub>	CO₂CH₃	C1 c1	H	275
75	CH <sub>3</sub>	CO <sub>2</sub> C <sub>3</sub> H <sub>3</sub> −n	C1 c1	Н	258

Beispiel Nr.	R³	R.	. R <sup>\$</sup>	R <sup>17</sup>	Fp.[°C]
<b>7</b> 6	СН ₃	∞ <sub>2</sub> сн <sub>2</sub> < сн <sub>3</sub> сн <sub>3</sub>	Cl	н	263
77	CH <sub>3</sub>	∞ <sub>2</sub> c <sub>4</sub> H <sub>9</sub> -n	C1 c1	H	226
78	CH <sub>3</sub>	∞ <sub>2</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	CF3	н	251
. , 79	C <sub>2</sub> H <sub>7</sub>	CO <sub>2</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	CF,	H	171
80	CH <sub>3</sub>	∞₂CH₂√√√OCH₃	CF <sub>3</sub>	E	261
81	CH <sub>3</sub>	CO2CH2CH=CH	CF,	H	259
82	CH <sub>3</sub>	∞₂त्म₂त्म₂इत्म₂त्म	NO <sub>2</sub>	·H	132
83	CH <sub>3</sub>	CO₂CH₃	N N	H	198
84	СН	CO₂C₂H₅		н	192

- 44 --67-

Beispiel Nr.	R³	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	11 R :	Fp.[°C]
85	CH <sub>3</sub>	CO₂CH CH₃	OCH,	Ή.	188
86	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub> CO <sub>2</sub> CH CH <sub>3</sub>	CC2H5	.H.	158
87	CH <sub>3</sub>	CO2C2H5	© ∞gH7	Ħ	240
88	СН3	CO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	() cc. H,	Ħ	238
89	СН₃	©2GH2GH2GN	NO <sub>2</sub>	н.	263
90	CH <sub>3</sub>	CN	CF <sub>3</sub>	н	235
91	CH <sub>3</sub>	∞ <sub>2</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	OCH 3	CH <sub>3</sub>	248
92	CH,	CO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	C1 C1	CH 3	281
93	CH <sub>3</sub>	CO <sub>2</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	cı cı	CH <sub>3</sub>	240

Le A 23 464

-68

Beispiel Nr.	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>s</sup>	R <sup>11</sup>	Fp.[°C]
94	CH <sub>3</sub>	CO <sub>2</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	CF <sub>3</sub>	CH:	170
95	CH <sub>3</sub>	CO <sub>2</sub> C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	NO <sub>2</sub>	CH 3	250
96	CH <sub>3</sub>	NO 2	₽N	н	253